

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Разрешен

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка
говеда
свиня
овца
коза
кон
фретка
куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

коза

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

коза

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Spain S.L.

Дата на разрешение за търговия:

9/06/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1693 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/01/2011

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.